This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

(JP).

①特許出願公開

⑩公開特許公報(A)

昭57—18682

f)Int. Cl.³C 07 D 493/04

幾別記号 106 庁内整理番号 7306—4C ❸公開 昭和67年(1982) 1月30日

発明の数 1 審査請求 朱請求

(全 4 頁)

9ピス(Pーエチルペンジリデン)ソルピトールの製造法

②特

頤 昭55-92262

②出

顧 昭55(1980)7月8日

⑦発 明 者 笹川勝好

横浜市戸塚区矢部町1541

仍発 明 者 河合洋一

横浜市戸塚区矢部町1541

⑦発 明 者 今井雅夫

横浜市瀬谷区瀬谷町4598の6

の出 駅 人 三井東圧化学株式会社

東京都千代田区霞が関3丁目2

母5号

89 4FI S

1. 発明の名称

ビス(P-エチルペンジリデン)ソルビトー ルの製造法

2. 特許請求の範囲

1) ソルビトールとソルビトール1 モルに対して
1.6~2.2 モルのPーエナルペンダアルデヒド
とを、水と共沸する有機溶体を用いて酸触媒の
存在下に加熱し、脱水縮合させて得られる反応
収にPH 7.1~9.0 の像アルカリ性の水溶液を
加えて加熱し、有機溶媒を水と共沸混合物とし
て留去し、生成したビス(Pーエチルベンジリー
デン)ソルビトールを固体 効末として分離する
ことを特徴とするビス(Pーエチルペンジリデ
ン)ソルビトールの製造方法。

3. 発明の静紬な説明。

ş

本発明は、ビス(Pーエチルペンジリデン)ソ ルビドールの製造方法に関する。 さらに詳しくは、有機溶体を用いて合成したビス (Pーエチルペンジリデン)ソルビトールを極め て容易に反応被から分離することを可能にしたビ ス(Pーエチルペンジリデン)ソルビトールの製 造方法に関する。

ポリオレフィン樹脂の成形時に少量素加して透明性を向上させる効果を有する、いわゆる透明化制には穏かのものがあるが、最近、本発明者らは、下記の化学は造を有するピス(アーエチルペンジリデン)ソルピトールが透明化剤として単越した効果を有することを発見し、ピス(アーエチルペンジリデン)ソルピトールの製造方法について

鋭電研究を行ない本義明に到つた。

位来、 Dーソルピトールとペンメアルデヒド蝦、 ねにペンメアルデヒドとの反応について、良く研 ・兜がなされており、散触媒の存在下で複様を用い ずに脱水縮合させる方法(異学雑誌79巻、598 質、1958年)およびシクロヘキサンなどの有根 容謀を用いて脱水融合させる方法(特公昭48-43748)などが知られている。しかし、D―ソ ルビトールとアーエテルペンズアルデヒドの反応 については、従来、研究されていなかつた。との ため、本発明者らはDーソルピトールとアーエチ ルペンズアルデヒドとの脱水船合によりビス(P ーエテルペンジリデン〉ソルピトールを得ること を目的に、酸触媒の存在下で樹族を用いない方法 と音機を用いた方法について反応を試みた。その 結果、春葉を用いない場合は、反応生成物が固化 し、反応器から生成物を取り出し難く工業的に有 利な方法ではなく、またシクロへキサンなどの有 假溶媒を用いた場合は、反応時および反応侵れ加 感を続ければ卤化することなく、ゾル状器を保ち

ジリデン〉ソルビトールを含む反応被に水を加え て加熱すれば、従来の通念からは加水分解の反応。 が超こるものと予想される。

しかしながら、減くべきことに反応液に加える水をPH7.1~9.0の酸アルカリ性にすることにより、ピス(アーエチルペンジリデン)ソルピトールの加水分解反応が超らないばかりでなく、有機裕疾を加えた水との供弗混合物として留去して行くと、有機溶媒がほぼ完全に反応系外に留出した。時点からピス(アーエチルペンジリデン)ソルピトールが被総な粉末状態となつて水中に遊離して伴遊してくるという現象が起ることが判つた。

この粉末状頭となつたビス(Pーエチルペンジリデン)ソルビトールの分離は適常の評過により欲めて容易に可能である。すなわち、本発明は、有機密媒を用いて合成したビス(Pーエテルペンジリデン)ソルビトールを含む反応被にPH 7.1~9.0の像アルカリ性の水を加えたのち、有機複数を容去することにより、ビス(Pーエチルペンジ

反応彼を反応器から抜き出すことは可能であるが ピス(Pーエテルペンジリデン)ソルピトールを 分離するのが困難であることが削つた。すなわち 後者の場合、取り出したゾル状態の反応核は温度 が下るにつれ、ゲル状態になり易く、このまま戸 過すれば戸退に長時間を要するばかりでなく、戸 過数のケーキには多量の有機情報を含有する。こ のため、熱戸過を行うことにより、戸邊の速度

早めることが可能であるが、泸邉の歌化有機容殊

が蒸発する欠点があるばかりでなく、ケーキに含

まれる酸粒鉄を抽出する工程を含らに行わればな

らないなど繁雅な製造工程を必要とすることが刺

つた。

特無昭57-18682(2)

このような状況に適み、本発明者らは、ピス(アーエチルペンジリデン)ソルピトールの製造法 につき、鋭念研究を行つた。

DーソルピトールとPーエチルペンメアルデヒド を水と共沸する有機溶集を用いて厳触媒の存在下 に脱水組介させ、得られるピス(Pーエテルペン

リデン)ソルビトールの加水分解を茲起させずに ソル状点である反応液からピス(Pーエテルペン ジリデン)ソルビトールを粉末状で分離取得する 方法である。

本発明の方法で、ビス(Pーエチルペンジリデンンがに、ビス(Pーエチルペンジリデントールを関連すれば、反応性用したの、有機溶媒は保証をないのないと、では、ないのでは、アールのとなりが、アールのとなりが、アールの関連をも有機を対し、ないのでは、アールの関係を対し、ないのでは、アールの関係を対し、ないのでは、アールの関係を対し、ないのでは、アールの関係を対し、ないのでは、アールの関係を対し、ないのでは、アールの関係を対したが対象を対し、アーエチルペンリデンシの関係を対し、アーエチルペンリアンシリティールの関係を対した。ビス(Pーエチルペンリアンの関係を対してある。

本苑明の方法において用いる原料のソルビトー

と P ーエテルペンスアルデヒドの割合は、ナル ピトール1モルに対してPーエチルペンメアルデ ヒドが 1.6~2.2モルである、P.-エテルペンズ アルデヒドが 1. 8 モルより少ない場合は、固体粉 末として得られる精製する前のピヌ(Pーエテル ペンジリデンソルビトールの中に、ソルビトール 1分子にアーエナルペンメアルデヒドが、1分子。 説水箱合して反応した下記の化学標準を有するP ーエテルペンジリデンソルビトールが高期合で含 有されてくるため、純度の高いピス(Pニェテル ペンジリデン)ソルビトールが得られ無くなり、 収率も低下する。

性を有しない溶媒、たと丸はペンセン、トルェン、 キシレン、シクロヘキサン、クロロホルム、 1, 2 ージクロル子タン、1,2ージクロルプロパン、1 ークロルプタン、1ークロルー2ーメチルプロバ ン、 1; 2 ージメトキシエタン、クロルペンセン、 イソプロピルエーテルなどから選択できるが、ビ ス(Pーエチルペンジリデン)ソルビトールを本 絶度かつ高収率で得るために、好ましくはペンゼ ン、シクロヘキサンが良い。

本発明の方法に用いられる散触器としては、途 常用いられる硫酸、塩酸、燐酸などの無機酸また はPートルエンスルフオン訳などの公知の遺骸減 をソルビトールに対して0.1~8度後も最加する。 また、本発明の方法に使用する PH7.1~9,0の徴 アルカリ性の水容波とは、水に微量のアルカリ性 物質を溶解させたものであり、使用するアルカリ 性物質としては、通常用いられる水酸化ナトリッ ム、水酸化カリウム、水酸化カルシウム、重炭酸 ナトリウム、食炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、

特別昭57-18682(3) また、ソルビトール1モルに対して2.2モルセ 鮭えた削合でPーエテルペンメアルデヒドを加 えた場合には、下記の化学構造式を有するトリ ス(Pーエナルペンジリデン)ソルビトールが 高割合で含有されてくるため、

仕込み割合が低過ぎる場合と同様に純度の高い ヒス(アーエチルペンジリデン)ソルヒトール が得られ雌くなり収率も低下する。従つて、ソ ルピトール1モルに対してPーエチルペンスア ルデヒドの使用削合は 1,6~2,2モル、好まし くは18~20モルである。また、本発明に用 いる水と共沸する有根溶媒としては、ソルビト ールおよびPーエチルペンスアルチヒドと反応

炭酸カリウムなどから選択できる。

本発明の方法において、ソルビトールとPーエ ナルペンズアルデヒドとの脱水舶合反応は、生成 する縮合水を水と共帯する有根溶媒で遺流させた がら反応系外に誘導し、所定量の生成水を反応系 外に包去させるまで行なう。生成水を包去させた 時点でPH 7.1~9.0の微アルカリ性の水溶液を 反応に使用した敷斂鏃を中和し、反応繋が Fil 7.0 ~ 9, 0 になるように加える。その縁加量は、反応 に用いた水と共沸する有機容能をすべて共沸混合 物として蝦去させ得るに足る量である。この際、 反応液を PH 7.0~9.0 に保つのは、酸性または PHが9.0を越えたアリカリ性になつた状態で共 赤混合物を留去するまで加熱すると、ピス(P-エテルペンジリデン)ソルビトールの加水分解が 超ることが避けられず、ピス(Pーエテルペンツ リアン)ソルビトールの収率が低くなるとともに ピス(Pーエナルペンジリデン)ソルピトールの 納皮が低くなるためである。かくして、水と共沸

1.777/2018

する有限搭載がほとんど智出した時点で、有機搭載と混合してゲル状態であつたビス (Pーエテルペンジリデン) ソルビトールが切束化して水化浮造した状態となり、これを通常の戸道により砂束個体を分離すれば白色の高純度のビス (Pーエテルペンジリデン) ソルビトールを高収率で得ることができる。

次化、実施例により本発明を詳述するが、例中 に示す部はすべて重量部を表わす。 実施例 1

かきまぜの良いカイ型かきまぜ機、弱度計および上部に還液冷却器を倒えた液々分離機を付した2 8 容の反応フラスコに、ソルビトール 38.3 部(0.2 モル)、アーエテルペンズアルデヒド53.7 部(0.40 モル)、ペンゼン 7 20 がおよびアートルエンスルフォン酸 0.38 部を加えた。強くかきまぜながら場合で加熱して置流温度まで加熱を強め、6時間反応を続け、生成した水を液々分離傷に集めた。ついで、還流冷却器および液々分離傷

せた水榕被を反応器に加え、加州を続けてシタロ ペキサンと水を共沸させて留出させた。

このときの水層後のPHは 8.0~8.5 であつた。 シクロへキサンがほぼ完全に留出ずる底前に粉末 化した固体が遊離して浮遊した。次いで、反応被 を評過し、乾燥して白色のピヌ(Pーエテルペン グリデン)ソルピトール6 9 都を得た。触点 213 ~219°C、元素分析値C; 69.77 重量 6 (計算 値 69.54 重量 6)、H; 7.43 重量 6 (計算値 7.29 重量 6) であつた(Pーエテルペンズアル デヒドをペースとした収率 8 3 モル 6)。

特許出頭人 三井東田化学株式会社

Ť.

特別的57-18682(4) を取りはずし、リーピッと型の冷却部を付したの も、重使限ソーダ1.0部を水500部に特殊させ た水液を反応器に加えたのも加熱を続けてペン を水を大沸させて個出させた。このとさがが を水を大沸させて個出させた。ペンピッが を完全に留出する庫前にあったの間し、乾燥して得遊した。次いで、反応をデジッシンルピー にでいて、アーエテルペンジッデンシンルピートール71部を得た。融点215~218°C、元素 分析版はC;69.65 重優 5(計算値69.54 重量5) 、計;7.37 重量 5(計算値7.29 重量 5) つた(アーエテルペンズアルデヒドをペースとした 収率 8/6 モル 5)。

奖帅例 2

実施例1 に使用したペンセン7 2 0 配のかわりにシクロヘキサン 8 0 0 配、Pートルエンヌルフォン酸 0.38 部のかわりに複硫酸 0.30 部を用いる以外は実施例1 と全く同様にして脱水糖合の反応を行ったのち、炭酸ソーダ 1.0 部を水 5 0 0 部に溶解さ